

File downloaded on 2026-07-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000029689>

# ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

Godkänd

- Ketamine hydrochloride

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

ANAESTAMINE 100 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Svin

Råtta

Mus

Hamster

Marsvin

Kanin

Katt

Häst

Häst (sto)

Får

Get

Hund

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning  
Intravenös användning  
Intraperitoneal användning

---

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
115.34 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Intramuskulär användning:**

- 

#### **Nöt**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

- 

#### **Svin**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

#### **Häst**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

#### **Häst (sto)**

- Milk. 0 dygn

- 

#### **Får**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Get**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

**Intravenös användning:**

- 

**Nöt**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Svin**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Häst**

- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Häst (sto)**

- Milk. 0 dygn

- 

**Får**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

- 

**Get**

- Milk. 0 dygn
- Meat and offal. 1 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QN01AX03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Danmark

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Godkännandedatum:**

24/09/2014

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkännandenummer:**

54401

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

24/09/2014

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0262/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Estland Finland Grekland Ungern  
Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Norge  
Polen Portugal Rumänien Slovakien Spanien Sverige  
Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

eu-puar-frv0262001-mr-rpe\_152-en.pdf